No title available.						
Patent Number:	☐ <u>EP0698791</u> , <u>A4</u>					
Publication date:	1996-02-28					
Inventor(s):	KAYAHARA NORIHIKO (JP); MIYAUCHI KAZUHITO (JP); SUGIUCHI HIROYUKI (JP); OHSAWA SUSUMU (JP); SHUTOH EIKO (JP); TATANO TOSHIO (JP); UEKAMA KANETO (JP); IRIE TETSUMI (JP)					
Applicant(s)::	KYOWA MEDEX CO LTD (JP)					
Requested Patent:	☐ <u>JP7301636</u>					
Application Number:	EP19950910769 19950308					
Priority Number(s):	WO1995JP00379 19950308; JP19940037329 19940308; JP19940089431 19940427					
IPC Classification:	sification: G01N33/50; C12Q1/60; C12Q1/44; C12Q1/26; C12Q1/32					
EC Classification:	<u>C12Q1/60</u>					
Equivalents:	AU1862095, AU682259, CA2162286, CN1127039, JP2653755B2, KR272488, TW384311, US5736406, WO9524647					
-	- Abstract					
A method of determining cholesterol in a high-density lipoprotein (HDL) characterized by measuring the content of cholesterol in each of the low-density lipoprotein (LDL), very low-density lipoprotein (VLDL) and chylomicron (CM) in a specimen in the presence of a sugar compound and/or a protein-solubilizing agent and calculating the difference between the above-obtained content and the total content of cholesterol in the specimen; and a method of determining cholesterol in a HDL characterized by measuring the content of cholesterol in a HDL in a specimen in the presence of a sugar compound and/or a protein-solubilizing agent. Data supplied from the esp@cenet database - 12						
Data supplied from the esp@cenet database - 12						

BEST AVAILABLE COPY

http://l2.espacenet.com/dips/abstract?CY=ep&LG=en&PNP= EP0698791&PN=JP7301636&CURDRAW=0&DB=PAJ&ABSFLG=%05&



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-301636

(43)公開日 平成7年(1995)11月14日

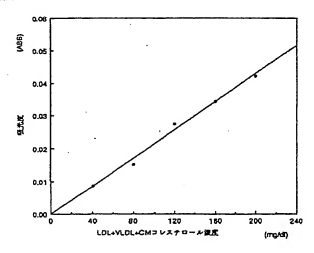
(51) Int.Cl. *	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所		
G01N 33/92	A					
C12Q 1/26		6807-41B				
1/28		6807-4B				
1/44		6807-4B		•		
1/60		6807-4B				
		求簡查審	有 請求項	面の数7 OL (全9頁) 最終頁に続く		
(21)出願番号	特願平6-89431		(71)出願人	000162478		
				協和メデックス株式会社		
(22)出顧日	平成6年(1994)4月	127日	東京都中央区入船二丁目1番1号			
			(72) 発明者 宮内 一人			
(31)優先権主張番号	特顏平6-37329			静岡県田方郡函南町仁田816-4		
(32)優先日	平6(1994)3月8日	3	(72)発明者	栢原 典彦		
(33)優先權主張国	日本(JP)			神奈川県川崎市麻生区東百合ヶ丘4-46-		
		1		7		
			(72)発明者	多々納 俊雄		
				静岡県沼津市大岡2297-6		
			(72)発明者	首藤 栄子		
				大分県大分市古国府東 9 組の 5		
		*				

(54) 【発明の名称】 高密度リポ蛋白中のコレステロールの定量法

(57)【要約】

【目的】 煩雑な分画分離操作の不要な簡便な高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロールの定量法を提供する。

【構成】 糖化合物および/または蛋白可溶化剤存在下、試料中の低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リポ蛋白(VLDL)およびカイロミクロン(CM)中のコレステロール量を測定し、試料中の総コレステロール量との差を求めることを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法、および糖化合物および/または蛋白可溶化剤存在下、試料中のHDL中のコレステロール量を測定することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法。



最終頁に続く

【特許請求の範囲】

【請求項1】 糖化合物および/または蛋白可溶化剤存 在下、試料中の低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リ ボ蛋白(VLDL)およびカイロミクロン(CM)中の コレステロール量を測定し、試料中の総コレステロール 量との差を求めることを特徴とする髙密度リポ蛋白 (H DL) 中のコレステロールの定量法。

【請求項2】 糖化合物および/または蛋白可溶化剤存 在下、試料中のHDL中のコレステロール量を測定する ことを特徴とするHDLコレステロールの定量法。

【請求項3】 糖化合物が一般式(I) 【化1】

$$\begin{array}{c|c} H & OR_1 \\ \hline CH_2 \\ \hline R_3O & H & H \\ H & OR_2 & H \\ \hline O & M & H \\ \end{array} \qquad (I)$$

〔式中、 R_1 、 R_2 および R_3 は同一または異なって水 20 素、置換もしくは非置換のアルキル、置換もしくは非置 換のアルカノイル、スルホ、- (グルコシル)_p-H (式中、pは1または2を表す) または- (マルトシ ル)。-H(式中、qは1または2を表す)を表し、m は6~8の整数を表す〕で表される化合物または一般式 (II)

【化2】

$(C_6H_{10}O_5)_nSO_3R_4$ (II)

(式中、R₄ は水素またはNaを表し、nは5~200 0の整数を表す)で表される化合物である請求項1また 30 は請求項2記載の定量法。

【請求項4】 蛋白可溶化剤が一般式(III) [化3]

Rs(CH2CH2O) H-(C2H4COOR6)

〔式中、aは1~200の整数を表し、bは0または1 を表し、R₅ はR₁₄-X-O-(式中、R₁₄はアルキル またはアルケニルを表し、Xは単結合またはCOを表 τ) $\pm c$ iH-(CH₂ CH₂ O)_c -N(R₁₅) -(式中、cは1~200の整数を表し、 R_{15} はアルキル またはアルケニルを表す)を表し、R。はアルキルまた 40 はアルケニルを表す〕で表される化合物、一般式 (IV) 【化4】

$$CH_{2}OR_{7}$$
 OH
 OH
 OR_{9}
 OR_{12}
 OH
 OR_{10}
 OH
 OR_{10}
 OH
 OR_{11}
 OH
 OR_{12}
 OH

(式中、R₇、R₈、R₉、R₁₀、R₁₁およびR₁₂は同

物または一般式 (V)

【化5】

R13-Y-SO3Na (V)

〔式中、R₁₃はアルキルまたはアルケニルを表し、Yは [化6]



-O-、 $-CH(R_{16})-$ (式中、 R_{16} はアルキルまた 10 はアルケニルを表す)、 $-CH_2$ CH (OH) (CH 2)_d - (式中、dは1~22の整数を表す)、-CH =CH (CH₂)_e - (式中、eは1~22の整数を表 す)、-OCOCH (CH₂ COOR₁₇) - (式中、R 17はアルキルまたはアルケニルを表す) またはこれらの 混合物を表す〕で表される化合物である請求項1記載の 定量法。

【請求項5】 蛋白可溶化剤が一般式 (VI) 【化7】

> R₁₈NHCH₂CH₂OH (XX)

(式中、R₁₈はアルキルまたはアルケニルを表す)で表 される化合物、一般式 (VII)

(化8)

R₁₉CON(CH₃)CH₂CH₂SO₃Na (VII)

(式中、R₁₉はアルキルまたはアルケニルを表す)で表 される化合物または一般式 (VIII)

R₂₀O(CH₂CH₂O)_fH (VIII)

(式中、fは1~100の整数を表し、 R_{20} はアルキル またはアルケニルを表す)で表される化合物である請求 項2記載の定量法。

蛋白可溶化剤が胆汁酸類である請求項2 【請求項6】 記載の定量法。

試料中にコレステロールエステル加水分 【請求項7】 解酵素およびコレステロール酸化酵素を作用させ生成す る過酸化水素を定量することからなるコレステロール量 を測定する方法において、使用するコレステロールエス テル加水分解酵素またはコレステロール酸化酵素が化学 修飾されたコレステロールエステラーゼまたは化学修飾 されたコレステロールオキシダーゼである請求項1~請 求項6記載の定量法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床診断の分野におい て脂質代謝の面で重要な高密度リポ蛋白(HDL)に含 まれるコレステロール(以下、HDLコレステロールと いう)の定量法に関する。

[0002]

【従来の技術】HDLは、動脈壁を含めた各組織からコ レステロールを受け取るため細胞内に蓄積したコレステ ーまたは異なってアルカノイルを表す)で表される化合 50 ロールの除去作用に関係し、冠動脈硬化症をはじめとす

る各種動脈硬化症の危険予防因子であり、その血中レベ ルは動脈硬化性疾患の発症予知に有用な指針となること が知られている。従来のHDLコレステロールの定量法 は、大きく分けて分画操作とコレステロール定量操作の 2段階からなる。分画操作法には、超遠心法、免疫化学 的方法、電気泳動法、沈殿法などがある。超遠心法を用 いる場合には、分離用超遠心器で比重の差によってHD Lを分離し、そのコレステロール量を測定する。しかし ながら、定量性、簡便性、経済性などの面で欠点があ る。免疫化学的方法には、免疫電気泳動法、一元免疫拡 散法(SRID法)、オクタロニー法などがあるが、こ れらの方法を用いる場合にはアポ蛋白を認識しており、 正確にはリポ蛋白を認識していないという問題がある。 電気泳動法を用いる場合には、セルロースアセテート膜 やアガロースゲルなどを支持体として分離し、酵素法に よりコレステロールを定量する。この方法は、簡便性、 経済性などの面で問題がある。沈殿法を用いる場合に は、低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リポ蛋白(V LDL) およびカイロミクロン (CM) の表面に存在す るアポ蛋白Bにポリエチレングリコール、ヘパリン、リ ンタングステン酸、デキストラン硫酸などのポリアニオ ンと2価の陽イオンを結合させ、不溶性沈殿物を形成さ せ、これを遠心分離操作によって除去し、上清中のHD Lコレステロールを定量する(臨床検査法提要、第29 版、金井泉著、金原出版、471頁、1983年)。こ の方法は最も簡便であるが、遠心分離器による遠心分離 操作を行うため、多数検体処理、迅速測定および臨床検 査の分野で多く使用されている自動分析装置には不向き である。さらに、従来の分画法では、分離したHDL画 分を定量ピペットではかり取る場合などに人的誤差も生 じ易い。以上のように、HDLコレステロール測定の煩 雑さは、その分画操作にある。しかしながら、単純にH DLを分画せずに血清検体を直接コレステロールエステ ラーゼとコレステロールオキシダーゼが含有された試薬 に添加しても、総コレステロールを定量する系と変わり がなく、HDLコレステロールを特異的に定量できな い。特開昭63-126498には、コール酸類を添加 してその特異性を高めることが記載されているが、この 方法では、HDLのみならずLDL、VLDLなども徐 々に反応し完全な反応終点が得られにくいことにより、 特異性が必ずしも充分でない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、煩雑な分画分離操作の不要な簡便なHDLコレステロールの 定量法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、糖化合物 および/または蛋白可溶化剤を存在させたコレステロー ル測定試薬の系により超遠心で分画されたHDL、LD L、VLDLおよびCMの各リポ蛋白を用いて測定した 50 ところ、糖化合物および/または蛋白可溶化剤の組み合わせにより各リポ蛋白との反応性が異なり、その結果HDLコレステロール、LDLコレステロール、VLDLコレステロール、CMコレステロールの反応性が異なることを見い出し、本発明に至った。

【0005】本発明は、糖化合物および/または蛋白可溶化剤存在下、試料中のLDL、VLDLおよびCM中のコレステロール量を測定し、試料中の総コレステロール量との差を求めることを特徴とするHDLコレステロールの定量法に関する。また、本発明により、糖化合物および/または蛋白可溶化剤存在下、試料中のHDL中のコレステロール量を測定することを特徴とするHDLコレステロールの定量法を提供することができる。

【0006】糖化合物としては、一般式(I)

[0007]

$$\begin{array}{c|c}
(\text{IC 1 0}) \\
\text{HO} & \text{HO} \\
\text{R}_{3}\text{O} & \text{HO} \\
\text{HO} & \text{HO} \\
\text{HO} & \text{OR}_{2}
\end{array}$$
(I)

【0008】〔式中、 R_1 、 R_2 および R_3 は同一または異なって水素、置換もしくは非置換のアルキル、置換もしくは非置換のアルカノイル、スルホ、-(グルコシル) $_p$ -H(式中、 $_p$ は1または2を表す)または一(マルトシル) $_q$ -H(式中、 $_q$ は1または2を表す)を表し、 $_m$ は6~8の整数を表す〕で表される化合物または一般式($_1$ II)

[0009]

(化11)

$(C_6H_{10}O_5)_0SO_3R_4$ (II)

[0010](式中、 R_4 は水素またはNa を表し、n は $5\sim2000$ の整数を表す)で表される化合物が好ましく用いられる。また、試料中のLDL、VLDLおよびCM中のコレステロール量を測定する際の蛋白可溶化剤としては、一般式(III)

[0011]

【化12】

40

$R_5(CH_2CH_2O)_aH\cdot(C_2H_4COOR_6)_b$ (III)

[0012] 〔式中、aは1~200の整数を表し、bは0または1を表し、 R_5 は R_{14} ~X~O~(式中、 R_{14} はアルキルまたはアルケニルを表し、Xは単結合またはCOを表す)またはH~(CH $_2$ CH $_2$ O)。-N(R_{15})~(式中、cは1~200の整数を表し、 R_{15} はアルキルまたはアルケニルを表す)を表し、 R_6 はアルキルまたはアルケニルを表す)で表される化合物、-般式(IV)

[0013]

[
$$\{\text{L 1 3}\}\$$
 CH_2OR_7
 CH_2OR_{10}
 OH
 OR_9
 OR_{12}
 OR_{12}
 OR_{11}
 OR_{12}

【0014】 (式中、 R_7 、 R_8 、 R_9 、 R_{10} 、 R_{11} お よびR」。は同一または異なってアルカノイルを表す)で 表される化合物または一般式 (V)

 $\{0015\}$

【化-14】

R₁₃-Y-SO₃Na

(V)

【0016】〔式中、 R_{i3} はアルキルまたはアルケニル を表し、Yは

[0017]

[化15]

$$-$$

【0018】-O-、-CH(R₁₆)-(式中、R₁₆は アルキルまたはアルケニルを表す)、 $-CH_2$ CH (O H) (CH₂) d - (式中、dは1~22の整数を表 す)、-CH=CH(CH₂)_e-(式中、eは1~2 2の整数を表す)、-OCOCH(CH₂ COOR₁₇) - (式中、R₁₇はアルキルまたはアルケニルを表す)ま たはこれらの混合物を表す〕で表される化合物が、試料 中のHDL中のコレステロール量を測定する際の蛋白可 溶化剤としては、一般式 (VI)

[0019]

【化16】

R₁₈NHCH₂CH₂OH

【0020】(式中、 R_{18} はアルキルまたはアルケニル を表す)で表される化合物、一般式 (VII)

[0021]

【化17】

(VII) R₁₉CON(CH₂)CH₂CH₂SO₃Na

【0022】 (式中、R₁₉はアルキルまたはアルケニル を表す)で表される化合物、一般式 (VIII)

[0023]

【化18】

R₂₀O(CH₂CH₂O)_fH (UIIV)

【0024】 (式中、fは1~100の整数を表し、R 20はアルキルを表す)で表される化合物または胆汁酸類 が好ましく用いられる。以下、一般式(I)~一般式

(VIII) で表される化合物をそれぞれ化合物(I)~化 合物(VIII)という。一般式(I)~一般式(VIII)の 各基の定義において、アルキルおよびアルカノイルのア ルキル部分としては、直鎖または分枝状の炭素数1~2

ル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert- ブチル、 ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘ プチル、デシル、ペンタデシル、イコサニル、ドコサニ ルなどがあげられ、アルケニルとしては、炭素数2~2 2の、例えば、ビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテ ニル、ヘキセニル、ヘプテニル、デセニル、ペンタデセ ニル、イコセニル、ドコセニルなどがあげられる。

【0025】置換アルキルおよび置換アルカノイルの置 換基としては、例えば、ヒドロキシ、カルボキシ、スル ホなどがあげられる。胆汁酸類としては、例えば一般式 (IX)

[0026]

[化19]

【0027】〔式中、 R_{21} および R_{22} は同一または異な って水素、-OR₂₅(式中、R₂₅は水素、スルホまたは SO₃ Naを表す)またはオキソを表し、R₂₃は水素ま たは $-OR_{25}$ (式中、 R_{25} は前記と同義である)を表 し、R₂₄は水素、アルキル、アルケニルまたは金属を表 す〕で表される化合物があげられる。金属としては、ナ トリウム、カリウムなどのアルカリ金属、マグネシウ ム、カルシウムなどのアルカリ土類金属などがあげら れ、アルキルおよびアルケニルは前記と同義である。

【0028】糖化合物としては、化合物(I)または化 30 合物(II)の中でもシクロデキストリン誘導体が、特に メチル化シクロデキストリンなどが好ましく用いられ る。例えば、 α - シクロデキストリン、 β - シクロデキ ストリン、ァーシクロデキストリン、ジメチルーβーシ クロデキストリン、トリメチルーβ-シクロデキストリ ン、ヒドロキシエチルーβーシクロデキストリン、2-ヒドロキシプロピルーαーシクロデキストリン、2-ヒ ドロキシプロピルーβーシクロデキストリン、カルボキ シメチルーβ-シクロデキストリン、グリコシルーβ-シクロデキストリン、マルトシルーα-シクロデキスト 40 リン、マルトシルーβーシクロデキストリン、パーシャ リーメチルーβーシクロデキストリン、αーシクロデキ ストリンスルフェート、β-シクロデキストリンスルフ エートなどがあげられる。

【0029】試料中のLDL、VLDLおよびCM中の コレステロール量を測定する際の蛋白可溶化剤として は、化合物(III)、化合物(IV)または化合物(V) などの界面活性剤の中でも、特にノニオン系界面活性 剤、アニオン系界面活性剤などが好ましく用いられる。 ノニオン系界面活性剤としては、例えば、ポリオキシエ 2の、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピ 50 チレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエ

ーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオキシエチレンベヘニルエーテル、ポリオキシエチレンモノラウレート、ポリオキシエチレンモノステアレート、ポリオキシエチレンラウリルアミン、ポリオキシエチレンステアリルアミン、しょ糖脂肪酸エステルなどがあげられ、アニオン系界面活性剤としては、例えば、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ノルマルドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム、高級アルコール硫酸エス 10 テルソーダなどがあげられる。

【0030】試料中のHDL中のコレステロール量を測定する際の蛋白可溶化剤としては、化合物(VI)、化合物(VII)、化合物(VII)または胆汁酸類などの界面活性剤の中でも、特にカチオン系界面活性剤、アニオン系界面活性剤、ノニオン系界面活性剤、胆汁酸塩などが好ましく用いられる。カチオン系界面活性剤としては、例えば、オキシエチレンドデシルアミン、ポリオキシエチレンオクタデシルアミンなどがあげられ、アニオン系界面活性剤として20は、例えば、ココイルメチルタウリン酸ナトリウム、ミリストイルメチルタウリン酸ナトリウム、バルミトイルメチルタウリ*

*ン酸ナトリウム、ステアロイルメチルタウリン酸ナトリウムなどがあげられ、ノニオン系界面活性剤としては、例えば、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンストアリルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオキシエチレンベへニルエーテルなどがあれ、胆汁酸塩としては、例えば、コール酸ナトリウム、デオキシコール酸ナトリウム、ケノデオキシコール酸ナトリウム、イソケノデオキシコール酸ナトリウム、12ーオキソリトコール酸ナトリウム、12ーオキソナノデオキシコール酸ナトリウム、12ーオキソケノデオキシコール酸ナトリウム、7ーオキソデオキシコール酸ナトリウム、7ーオキソデオキシコール酸ナトリウム、7ーオキソデオキシコール酸ナトリウム、7ーオキソデオキシコール酸ナトリウムなどがあげられる。

【0031】本発明は、糖化合物および/または蛋白可溶化剤をコレステロール測定試薬系と共存させる点に特徴を有するものであり、コレステロール測定系自体は下記の反応原理に基づく一般法に従うものである。ただし、色原体および測定波長はこれに限定されるものではない。

[0032] 【数1】

 $2H_2O_2 + 4-7$ ミノアンチビリン + EMSE + H_3^*O $\xrightarrow{N-3+29-4}$ キノン色菜 + $5H_2O$ ($\lambda_{max} = 555 \text{ nm}$)

EMSE: N-エチル -N-(3-メチルフェニル)-N-サクシニルエチレンジアミン

【0033】コレステロールエステル加水分解酵素あるいはコレステロール酸化酵素としては、通常市販されている、コレステロールエステルを加水分解する能力を有40する微生物または動物由来のコレステロールエステラーゼやリポプロテインリバーゼ、コレステロールを酸化して過酸化水素を生成する微生物由来のコレステロールオキシダーゼなどがあげられるが、これら酵素の特異性、安定性をさらにあげるためにポリエチレングリコールを主成分とする基、水溶性のオリゴ糖残基、スルホプロピル基などで上記の酵素を化学的に修飾したものも用いられる。また、遺伝子操作により得られる酵素も用いられる。

【0034】本発明方法は、血液、尿などのHDLを含 50 薬が共存した蛋白可溶化剤溶液から調製し、20~50

有する体液に適用できる。次に、本発明の定量法について説明する。本発明を実施するに際しては、まず、糖化合物溶液および/または蛋白可溶化剤溶液を調製する。糖化合物溶液は、糖化合物を適当な緩衝液、例えば50mMTris-HC1緩衝液(pH7.4)に溶解し、反応時に例えば100mM以下、好ましくは3~80mMの濃度になるように調製する。なお、糖化合物はあらかじめコレステロール測定試薬中に共存させておいてもよい。蛋白可溶化剤溶液は、コレステロール測定試薬と共存させ、反応時に例えば50g/1以下、好ましくは0.1~20g/1の濃度になるように調製する。試薬は、糖化合物溶液および/またはコレステロール測定試薬は、糖化合物溶液および/またはコレステロール測定試験は、糖化合物溶液および/またはコレステロール測定は

Q

で、好ましくは30~40℃で約5分保温する。次いで、上記試薬に試料そのものもしくは必要に応じて水あるいは生理食塩水で希釈した試料を加え、5~30分間反応させる。反応終了後、反応液の吸光度を500~600nm、例えば555nmで測定し、コレステロール量を算出する。試料中のLDL、VLDLおよびCM中のコレステロール量を測定した場合には、別に総コレステロール量を求め、これらの差を求めることによりHDLコレステロールが定量できる。

【0035】血清から超遠心により分画されたHDL、 LDL、VLDLおよびCMの各フラクションを使用し て上記試薬によりコレステロール量を測定した。その結* *果、糖化合物および蛋白可溶化剤の組み合わせによりHDLコレステロール、LDLコレステロール、VLDLコレステロールの反応性が異なり、糖化合物および蛋白可溶化剤の組み合わせにより各リポ蛋白との反応性が異なることが確認された。

10

【0036】 コレステロール測定試薬に糖化合物 5 mM および蛋白可溶化剤ポリオキシエチレンラウリルエーテル 5 g / 1 を組み合わせて共存させたときの各リポ蛋白の反応性の差を第1表に示す。

10 【0037】 【表1】

第 1 表

<i>x</i> , 1 40				
糖化合物	HDL	LDL	VLDI	CM
α-シクロデキストリン	+	++	++	++
β-シクロデキストリン	+	++	++	++
y-シクロデキストリン	+	++	++	++
ジメチル -β-シクロアキストリン	T -	+++	+++	+++
トリメチル –β-シクロアキストリン	-	+++	+++	+++
ヒドロキシエチル -β-シクロデキストリン	Ţ-	++	++	++
2-ヒドロキシブロビル -α-シクロテキストリン	+	++	++	++
2-ヒドロキシプロビル -β-シクロデキストリン	-	++	++	++
カルポキシメチル-β-シクロデキストリン	+	++	++	++
グルコシル-β-シクロデキストリン	+	++	++	++
マルトシル-α-シクロデキストリン	+	++	++	++
マルトシル-β-シクロデキストリン	+	++	++	++
パーシャリーメチル-β-シクロアキストリン	+	++	++	++
. α-シクロデキストリンスルフェート	+	++	++	++
β-シクロデキストリンスルフェート	+	++	++	++

-, +, ++, +++はそれぞれ反応の弦さを示し, - < + < ++ < +++である

【0038】コレステロール測定試薬に糖化合物ジメチ 30%反応性の差を第2表に示す。 ルーβーシクロデキストリン5mMおよび蛋白可溶化剤 [0039] 5g/1を組み合わせて共存させたときの各リポ蛋白の※ 【表2】

第 2 菉

蛋白可溶化剂	HDL	LDL	VLDL	CM
ポリオキシエチレンラウリルエーテル	_	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンセチルエーテル	+	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンステアリルエーテル	T -	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンオレイルエーテル	+	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンペヘニルエーテル	+	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンモノラウレート	T -	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンモノステアレート	T -	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンモノオレエート	T -	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンラウリルアミン	T =	+++	+++	+++
ポリオキシエチレンステアリルアミン	-	+++	+++	+++
しょ糖脂肪酸エステル	+	++	++	++
ドデシルペンゼンスルホン酸ナトリウム	+	++	++	++
ノルマルドアシルベンゼンスルホン酸ナトリウム	+	++	++	++
ラウリル硫酸ナトリウム	+	++	++	++
高級アルコール硫酸エステルソーダ	-	+++	+++	+++

-, +, ++, +++はそれぞれ反応の弦さを示し, - < + < ++ < +++である

【0040】コレステロール測定試薬に糖化合物5mM 50 および蛋白可溶化剤オキシエチレンドデシルアミン5g

11

/1を組み合わせて共存させたときの各リポ蛋白の反応 * [0041] 性の差を第3表に示す。 【表3】

3 表

糖化合物	HDL	LDL	VLDI	CM
αシクロデキストリン	++	+	+	+
β-シクロデキストリン	++	+	+	+
γ-シクロデキストリン	++	+	+	+
ジメチル -β-シクロテキストリン	+++	+	+	+-
・ トリメチル -β-シクロアキストリン	+++	+	+	+
ヒドロキシエチル -β-シクロアキストリン	++	+	+	+
2-ヒドロキシブロビル -α-シクロデキストリン	++	+	+	+
2-ヒドロキシプロピル -β-シクロアキストリン	++	+	+	+
カルポキシメチル-β-シクロデキストリン	++	+	+	+
グルコシル-β-シクロテキストリン	++	+	+	+
マルトシル-α-シクロデキストリン	++	+	+	+
マルトシル-β-シクロデキストリン	++	+	+	+
パーシャリーメチル_β_シクロデキストリン	++	+	+	+
α-シクロアキストリンスルフェート	++	+	+	+
β-シクロデキストリンスルフェート	++	+	+	+

+, ++, +++はそれぞれ反応の強さを示し, + < ++ < +++である

【0042】コレステロール測定試薬に糖化合物ジメチ 20%反応性の差を第4表に示す。 ルーβ-シクロデキストリン5 mMおよび蛋白可溶化剤 [0043] 5g/1を組み合わせて共存させたときの各リポ蛋白の※ 【表4】

第 4 装

蛋白可溶化剂	HDL	LDL	VLDI	CM
オキシエチレンドデシルアミン	+++	+-	+-	+-
ポリオキシエチレンドデシルアミン	++	+	+	+
ポリオキシエチレンオクタアシルアミン	++	+	+	+
ココイルメチルタウリン酸ナトリウム	++	+	+	+
ラウロイルメチルタウリン酸ナトリウム	++	+	+	+
ミリストイルメチルタウリン酸ナトリウム	++	+	+	+
パルミトイルメチルタウリン酸ナトリウム	.++	+	+	+
ステアロイルメチルタウリン酸ナトリウム	++	+	+	+
ボリオキシエチレンラウリルエーテル	++	+	+	+
ポリオキシエチレンセチルエーテル	++	+	+	+
ポリオキシエチレンステアリルエーテル	++	+	+	+
ポリオキシエチレンオレイルエーテル	++	+	+	+
ポリオキシエチレンベヘニルエーテル	++	+	+	+
コール酸ナトリウム	+++	+	+	+
アオキシコール酸ナトリウム	+++	+	+	+

+-, +, ++, +++はそれぞれ反応の強さを示し, +- < + < ++ < +++である

【0044】第1表~第4表に示されるように、第1表 40 キシエチレンラウリルアミン(5g/1)、コレステロ または第2表の組み合わせの場合はLDL、VLDLお よびCM中のコレステロール量から間接的にHDL中の コレステロール量を測定することができ、第3表または 第4表の組み合わせの場合は直接的にHDL中のコレス テロール量を測定することができる。次に、実施例によ って本発明の態様を説明する。

[0045]

【実施例】

実施例1

ジメチルー β - シクロデキストリン (5 mM)、ポリオ 50 【0046】その結果を第1図に示す。第1図は、LD

ールエステラーゼ(1.0U/m1)、コレステロール オキシダーゼ(5.0U/ml)、4-アミノアンチピ リン (2. 2 mM)、EMSE (1. 1 mM) および3 0 mMグッド緩衝液 (p H 6. 75) からなる試薬を調 製した。試料としては、血清から超遠心で分画されたL DL、VLDL、CMの混合サンプルを用いた。あらか じめ37℃で加温した上記試薬3m1にサンプル50μ 1を混和し、37℃で15分間反応させ、得られた溶液 の555nmにおける吸光度を測定した。

L+VLDL+CMコレステロール濃度と吸光度との相 関関係を示すもので、LDL+VLDL+CMコレステ ロール濃度は吸光度とよい相関を示した。

[0047] 実施例2

血清から超遠心で分画されたLDL、VLDL、CMの 混合サンプルの代わりに血清サンプルを用いる以外は実 施例1と同様の操作を行って吸光度を測定し、第1図を 基準に血清サンプル中のLDL+VLDL+CMコレス テロール濃度(A)を求めた。別に、血清サンプル中の ル測定試薬で測定し、求めた。HDLコレステロール濃 度は、[(B)-(A)]とした。対照法として、デキス トラン硫酸ーリンタングステン酸ーMg沈殿法〔デタミ ナーHDL(協和メデックス社製)で沈殿〕(臨床化 学、初版、荻三男著、医典社、110頁、1987年) を用いて、血清サンプル中のHDLコレステロール濃度 を求めた。

【0048】その結果、本発明の方法による結果は沈殿 法による結果と良好な相関を示した〔相関係数r=0. 8320 (n=20)].

【0049】 実施例3

ジメチルーβ -シクロデキストリン (5 mM)、ポリオ キシエチレンラウリルアミン(5g/1)、コレステロ ールエステラーゼ(1.0U/ml)、コレステロール オキシダーゼ (5.0 U/m1)、4-アミノアンチピ リン (2. 2 mM)、EMSE (1. 1 mM) および3 0 mMグッド緩衝液 (p H 6. 75) からなる試薬の代 わりにヒドロキシエチルーβ-シクロデキストリン (1 0 mM) 、ポリオキシエチレンモノラウレート(0.5 g/1)、コレステロールエステラーゼ(1.0U/m 30 1)、コレステロールオキシダーゼ (5. OU/m 1)、4-アミノアンチピリン (2. 2 mM)、EMS E (1. 1 mM) 、30 mMグッド緩衝液 (p H 6. 7 5)からなる試薬を用いる以外は実施例2と同様の操作 を行い、沈殿法による結果と比較した。

【0050】その結果を第5表に示す。 [0051]

【表 5】

	新 D 致	
	HDLコレステロール流	度 (mg/dl)
サンプル	本発明の方法	沈股法
1	49	. 42
2	75	68
3	83	·75
4	53	58
5	94 .	96

【0052】第5表に示すように、本発明の方法による 結果は沈殿法による結果と良好な相関を示した。

【0053】実施例4

キシエチレンラウリルアミン(5g/1)、コレステロ ールエステラーゼ(1.0U/ml)、コレステロール オキシダーゼ (5.0 U/m1)、4-アミノアンチピ リン (2. 2 mM)、EMSE (1. 1 mM) および3 0 mMグッド緩衝液 (p H 6. 7 5) からなる試薬の代 わりにジメチルーβ ーシクロデキストリン (5 mM)、 コレステロールエステラーゼ(1.0U/ml)、コレ ステロールオキシダーゼ(5.0U/m1)、4-アミ ノアンチピリン (2. 2 mM)、EMSE (1. 1 m 総コレステロール濃度(B)を、酵素法のコレステロー 10 M)および30mMグッド緩衝液(pH6.75)から なる試薬を用いる以外は実施例2と同様の操作を行い、 沈殿法による結果と比較した。

14

【0054】その結果、本発明の方法による結果は沈殿 法による結果と良好な相関を示した〔相関係数 r = 0. 969 (n=20)).

[0055] 実施例5

ジメチルーβーシクロデキストリン (5 mM)、オキシ エチレンドデシルアミン(0.25g/1)、コレステ ロールエステラーゼ(1.0U/ml)、コレステロー 20 ルオキシダーゼ(5.0U/m1)、4-アミノアンチ ピリン(2.2mM)、EMSE(1.1mM)、30 mMグッド緩衝液 (pH6.75) からなる試薬を調製 した。試料としては、血清から超遠心で分画されたHD しのサンブルを用いた。あらかじめ37℃で加温した上 記試薬3m1にサンプル50μ1を混和し、37℃で1 5分間反応させ、得られた溶液の555nmにおける吸 光度を測定した。

【0056】その結果を第2図に示す。第2図は、HD Lコレステロール濃度と吸光度との相関関係を示すもの で、HDLコレステロール濃度は吸光度とよい相関を示 した。

【0057】実施例6

血清から超遠心で分画されたHDLのサンプルの代わり に血清サンブルを用いる以外は実施例5と同様の操作を 行って吸光度を測定し、第2図を基準に血清サンプル中 のHDLコレステロール濃度を求めた。対照法として、 デキストラン硫酸ーリンタングステン酸ーMg沈殿法 〔デタミナーHDL(協和メデックス社製)で沈殿〕 (臨床化学、初版、荻三男著、医典社、110頁、19 40 87年)を用いて、血清サンプル中のHDLコレステロ ール濃度を求めた。

【0058】その結果、本発明の方法による結果は沈殿 法による結果と良好な相関を示した〔相関係数 r = 0. 889 (n=20)).

【0059】 実施例7

ジメチルーβーシクロデキストリン (5 mM)、オキシ エチレンドデシルアミン(0.25g/1)、コレステ ロールエステラーゼ(1.0U/ml)、コレステロー ルオキシダーゼ(5.0U/m1)、4-アミノアンチ ジメチルー β ーシクロデキストリン($5\,\mathrm{mM}$)、ポリオ $50\,\mathrm{cl}$ ピリン($2.\,2\,\mathrm{mM}$)、 EMSE ($1.\,1\,\mathrm{mM}$)、 $3\,\mathrm{O}$

mMグッド緩衝液(pH6.75)からなる試薬の代わりにコール酸ナトリウム(5 m g / m 1)、ポリエチレングリコールで修飾したコレステロールエステラーゼ(1.0U / m 1)、ポリエチレングリコールで修飾したコレステロールオキシダーゼ(5.0 U / m 1)、4ーアミノアンチピリン(2.2 m M)、EMSE(1.1 m M)、30 m M グッド緩衝液(pH6.75)からなる試薬を用いる以外は実施例6と同様の操作を行い、沈殿法による結果と比較した。

【0060】その結果、本発明の方法による結果は沈殿 10 法による結果と良好な相関を示した〔相関係数 r = 0.

980 (n=40)).

[0061]

【発明の効果】本発明により、煩雑な分画分離操作の不要な簡便なHDLコレステロールの定量法が提供される。

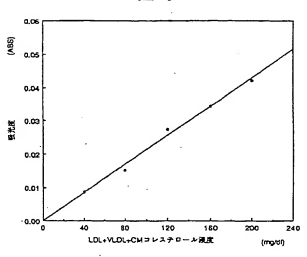
16

【図面の簡単な説明】

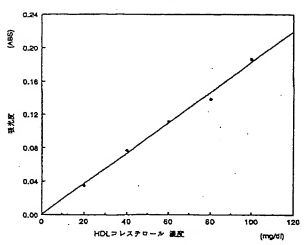
【図1】 LDL+VLDL+CMコレステロール濃度と本発明の方法により測定された吸光度との相関関係を示すものである。

【図2】HDLコレステロール濃度と本発明の方法により測定された吸光度との相関関係を示すものである。

[図1]



【図2】



フロントページの続き

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

G 0 1 N 21/31 21/77 Z B

(72)発明者 杉内 博幸

熊本県熊本市長嶺町1675-31

(72)発明者 入江 徹美

熊本県熊本市健軍町2484-17

(72)発明者 上釜 兼人

熊本県熊本市長嶺町1716-80

(72)発明者 大澤 進

千葉県四街道市みそら4-17-9

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.